PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

59-230639

(43)Date of publication of application: 25.12.1984

(51)Int.CI.

B01J 23/89 B01D 53/36

B01J 35/04

(21)Application number: 58-105738

(71)Applicant: NIPPON SHOKUBAI KAGAKU

KOGYO CO LTD

(22)Date of filing:

15.06.1983

(72)Inventor: ONO TETSUTSUGU

ICHIHARA SHOICHI OHATA TOMOHISA

TERUI SADAO

(54) PREPARATON OF HONEYCOMB CATALYST FOR PURIFYING EXHAUST GAS

(57)Abstract:

PURPOSE: To obtain a catalyst composition showing high purifying capacity, by a method wherein Ce, Zr, iron, if necessary, Nd and, further, platinum are added to and mixed in activated alumina in an aqueous solution form and, after drying and baking, the impregnated alumina is dispersed in an aqueous medium to be supported by a honeycomb carrier.

CONSTITUTION: At least one element selected from a group consisting of Ce, Zr, iron and Ni, if necessary, at least one element selected from a group consisting of Nd, La and Pr and further, at least one element selected from a group consisting of platinum, Pd and Ph are added to and mixed in activated alumina in a form of an aqueous solution or dispersion of a soluble compound or an easily dispersible compound while the resulting mixture is dried and baked. The obtained catalyst composition is dispersed in an aqueous medium and the formed dispersion is supported by a honeycomb carrier having an integral structure. By this method, a catalyst composition showing stable high purifying capacity three components of CO, HC and NOx in a wide range of an air-fuel ratio under a high temp. of 800° C or more is obtained.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

(1) 日本国特許庁 (JP)

①特許出願公開

⑫公開特許公報(A)

昭59-230639

⑤Int. Cl.³
 B 01 J 23/89
 B 01 D 53/36
 B 01 J 35/04

識別記号

104

庁内整理番号 6674-4G A 8314-4D 7624-4G 砂公開 昭和59年(1984)12月25日

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 8 頁)

図排気ガス浄化用ハニカム触媒の製法

②特

顧 昭58-105738

22出

顧 昭58(1983)6月15日

の発 明

小野哲嗣

尼崎市東園田町4丁目153の1

@発 明 者 市原昭一

者

豊中市新千里東町2丁目6番A

41 - 202

⑫発 明 者 大幡知久

吹田市山田西2丁目9番A-3

--208

⑩発 明 者 照井定男

大阪市東淀川区大道南2丁目3

--- 8

勿出 願 人 日本触媒化学工業株式会社

大阪市東区高麗橋5丁目1番地

四代 理 人 山口剛男

明 細 客

1. 発明の名称

排気ガス浄化用ハニカム触媒の製法

2. 特許請求の範囲

- (2) 触媒 1 リットル当り、セリウム酸化物が CeO2 として 5 ~ 3 0 9 、 ジルコニウム酸化物が RrO2 として 1 ~ 8 9 、 鉄酸化物が Fe 2 O 5 として 0 ~ 1 0 9 (ただし Fe 2 O 5 として 0 ~ 1 0 9 (ただし Fe 2 O 5)、ネオジム酸酸化物 NiOとして 0~ 1 0 9 、 ランタン酸酸化物が Nd 2 O 5 として 0~ 1 0 9 、 ランタン酸酸化物が Pr 6 O 11 として 0~ 1 0 9 そ して 9 かんな 1 2 O 5 として 0~ 1 0 9 そ して 9 からに自金、 パラジウム 4 よび ロジウムか 個別である 1 で 1 0 9 の範囲 それぞれ 担持 で 1 0 5 に なるととを 特徴とする 5 時間 訳の方法。
- (3) セリウム酸化物含量がジルコニウムと鉄と ニッケルの各酸化物の合計量より多いことを 特徴とする特許請求の範囲(1)または(2)配載の 方法。

特開昭59-230639(2)

3. 発明の詳細な説明

内燃機関の排気ガス中のHC、COおよびNO x 3(成分を1 個の無媒コンパーターで同時除去するための触媒、いわゆる三元触媒は5 3 年規側対策車の一部に装着され、最近では燃髪改良対策のためもあつて、三元触媒装

着車が増加している。との場合触媒の装着位置は 床下が多く、他にエンジンのマニホールド直下に 装着するケースもある。

この三元触媒のでは、 との三元触媒のでは、 とのでは、 とのでは、 とのでは、 とのでは、 とのでは、 ののでは、 ののでは

すなわち、三元触媒は常に理想的なA/F 選転時の排ガスに曝されるわけでなく、この様な条件下で触媒が高温に曝される場合には触媒中に含ま

れる成分特にロジウムと白金は熱的劣化を受け易い。従つて広いA/F選転条件下でも安定した浄化性能を示し、劣化の少ない三元触媒が望まれることになる。また床下付近に塔敷される三元触媒に関しては温度がエンジン位置塔敷と比べて相対的に低いため触媒容量を大きくしたり、貴金属担持量を増やす等して性能を上げる必要がありコスト高になる欠点がある。

そとでエンジン直下の高い温度域で三元触媒が使用できれば反応速度が高いため触媒容量がコンパクトにできる利点がありコスト的に有利である。従つて800~1.000での高温で劣化せず安定して使用できる三元触媒が望まれていた。

本発明は800℃以上の高温下A/Fの広い範囲で安定して高いCO、HCおよびNOx3成分の浄化性能を示す触媒組成物を提供し、かつ、その製造方法を提供することを目的とする。

本発明は従つて以下の如く特定するととができ るものである。

(!) 括性アルミナにセリウムとジルコニウムと、

(2) 触鉄 1 リットル当りセリウム酸化物が CeO2 として 5 ~ 3 0 8、ジルコニウム酸化物が ZrO2 として 1 ~ 8 9、 鉄酸化物が Fe 2 O 5 として 0 ~ 1 0 9 (ただし Fe 2 O 5 + Ni O として 0 ~ 1 5 9)、オオジム酸化物が Nd 2 O 5 として 0 ~ 1 0 9、 ランタン酸化物が LaOとして 0 ~

特開昭59-230639(3)

1 0 g、 ブラセオジム 留化物が PreO11として 0 ~ 1 0 g そして活性 アルミナが AleOs として 5 0 ~ 2 0 0 g、 さらに 白金、 パラジウム および コンウムから なる白金族 元素の うち少なくとも 1 種が金属として 0.0 1 ~ 1 0 g の範囲 それぞれ 担持せしめられてなることを特徴とする 上記(1) 記載の方法。

. . . .

(3) セリウム酸化物含量がジルコニウムと鉄とニッケルの各酸化物の合計含量より多いことを特徴とする上記(1)または(2)記載の方法。

本発明において使用される一体構造を有するハ ニカム担体としては通常セラミックハニカム担体としては通常セラミックハニカム・ と称されるものであればよく、とくにコージ・チャ ニア、リン酸チタン、アルミニウムチタネート、 ニア、リン酸チタン、アルミノ・シリケー ペタライト、スポジュメン、アルミノ・シリケー ト、 建酸マグネッウムを材料とするハニカム 担体が好ましく、中でもコージエライト質のもの が特に内燃機関用として好ましい。その他ステン

ジルコニル、水酸化ジルコニル、酸化ジルコニゥ ムが好ましく用いられる。

鉄原としては硝酸鉄、水酸化鉄、酸化鉄、飽酸 鉄、御酸鉄アンモニウムが好ましく用いられる。

ニッケル源としては硝酸ニッケル、酢酸ニッケル、炭酸ニッケル、水酸化ニッケル、酸化ニッケ ルが好ましく用いられる。

また本発明において必要により用いられるネオ ジム、ランタン、プラセオジム原としては、いず れも、硝酸塩、酢酸塩、蓚酸塩、炭酸塩、水酸化 物、酸化物の形が好ましい。

本発明に使用するセリウム、ジルコニウムおよび鉄および/またはニッケルの含量は完成触媒 1 と当りセリア (CeO2) として 5 ~ 3 0 9 、 ジルコニア (ZrO2) として 1 ~ 8 9 、酸化鉄 (Fe 2 O 5) として 0 ~ 1 0 9 、 飲化 し Fe 2 O 3 + Ni O として 0 ~ 1 0 9 、 (ただし Fe 2 O 3 + Ni O として 0 で 1 5 9) の範囲であり、また必要に応じて使用されるネオジミア (Nd 2 O 3) 、ランタナ (La 2 O 3) 、ブラセオジミア (Pr 6 O 11) は各々 0 ~ 1 0 9 、 と

レス製またはフェクラロイなどの酸化抵抗性の耐熱金属を用いて一体構造体としたものも使用される。これらモノリス担体は、押出成型法や、シート状素子を巻き固める方法で製造されたもので、そのガズ通過口(セル型状)も 6 角、 4 角、 3 角さらにコルゲーション型のいずれでも採用しりる。セル密度(セル数/単位断面積)は 1 5 0 ~ 6 0 0 セル/ inch[®] であれば十分に使用可能で好結果を与える。

セリウム源としては硝酸セリウム、酢酸セリウム、酢酸セリウム、炒酸セリウム、水酸化セリウムが好ましく用いられる。

ジルコニウム源としては硝酸ジルコニル、酢酸

くに合計で $0\sim1$ 5%の範囲であり、更に CeO_2 合盤は ZrO_2 、 Fe_2O_3 、NiOの総計の含量より多いことが好ましい。

本発明にかかる触媒は、とくにその触媒性能を高水準にえるために上記の元素と白金族元素即ち、白金、パラジウム、ロジウムとを次の方法にて調整した製造方法で作ることが必要である。すなわち、

- (1) 一体構造を有するハニカム担体に、活性アルミナにセリウム、ジルコニウムおよび飲わいび、対またはニッケルおよび必要によりネオジム、ランタン、ブラセオジム、さらに白金族金属の可溶性塩または微粉末状水酸化物、酸化物等の水溶液または水性分散液を添加混合し、乾燥、焼成して後、水性媒体を加えてスラリー化したものを担持させ、次いで乾燥あるいは必要により焼成して完成触媒とするか、または
- (2) 一体構造を有するハニカム担体化、活性アルミナにセリウム、ジルコニウム、および鉄むよび/またはニッケルおよび必要によりネオジム、ランタン、ブラセオジムの可溶性塩または微粉

特開昭59-230639(4)

.

末状水酸化物、酸化物等の水溶液または水性分散液を添加混合し、乾燥、焼成して固定化した後、さらに白金族金属の可溶性塩の水溶液を混合し、乾燥焼成または水素/鍛素気流中で還元焼成して後、水性媒体を加えてスラリー化したものを担持させ、次いで乾燥あるいは必要により焼成して完成触媒とする。

好ましくは 1 0 0 ~ 1 8 0 ℃で、 焼成は 2 0 0 ~ 9 0 0 ℃、 好ましくは 4 0 0 ~ 8 0 0 ℃の間で行う。 本発明において、活性アルミナ、シルコニウム、および鉄および/またはニッケルおよび必要によりネオシム、ランタン、ブラセオシムを前記の範囲で使用し、かつ前記の製造方法で触媒を製造するととが必要であるが、 その理由としては、 もともと前記元素の使用が三元触媒として主として広い A / F 範囲で高活性を示し、 A / F の当量点

辺で高いCO、HC、NOxの浄化性能を示し、高温

における劣化を少なくさせているものの、前配方

とれらの製造方法において乾燥は200℃以下、

つたもので約65元の体積を有していた。

硝酸第一セリウム [Ce(NO₃)₃・6H₂O]
106.7 g、硝酸ジルコニル [ZrO(NO₃)₂・
2H₂O] 41.7 g、硝酸第二鉄 [Fe(NO₃)₃・
9H₂O] 38.9 g、塩化パラジウム [PdCl₂・
2H₂O] 10.5 2g、塩化ロジウム [RhCl₃・
3H₂O] 1.3 4 g を納水 4 5 0 g に加えて調製した水溶液と活性アルミナ (要面積 100 m²/g を有する) 5 0 0 g を十分に混合し、130 C で 3 時間乾燥した後、600 C で 2 時間焼成した。

上記のようにして得られた触媒成分含有アルミナを水中に分散してスラリーを調製し、前記ハニカム損体をこのスラリー中に1分間浸漬し、その後スラリーより引き上げ、セル内の過剰スラリーを圧縮空気でプローしてつまりをなくし、次いで130℃で3時間乾燥して完成触媒を得た。

この触媒 1 リットルあたり A I 2 O s 1 3 0 9、 Ce O 2 1 1 9、 Zr O 2 5 9、 Fe 2 O 3 2 9、 Pd 1.3 6 4 9、 Rh 0.1 3 6 9 が担持されていた。 法により製造することにより、ハニカム担体に全ての触媒元素が均一に分散され、特に白金族金属が均一に分散担持されるため、より一層劣化が少く、高活性を維持せしめることができるからである。

それに対し従来通常実施されている製造方法を とえばアルミナ等を担持し、次いで白金族金属を 担持して完成触媒とする方法やアルミナ等の水 一中に白金族金綱の水溶性化合物を 添加する方法においては完成触媒中の白金族 が触媒担持層の表層に分布したり、白金 の人ば乾燥工程で移動したりするため触媒中の白 金属金属の分散が均一になり難く高温で使用する と劣化しやすいことが知見された。

以下実施例にて本発明を更に詳細に説明する。 実施例 1

市版コージエライト質ハニカム担体(エヌ・コア社製)を用いて触媒を調製した。ハニカム担体は断面で1インチ平方当り300個のガス旋通セルを有し、外径33mm、長さ76mmの円筒状に切

実施例 2~4

実施例1 におけるのと同様な手法で完成触媒を 調製した。但し、触媒組成を第1 表に示すように 変化させた。

第 1 表 触媒1リットルあたり担持量 (8/4)

	Al 203	CeOz	Z r O 2	FegOs	他	Pd	Rh
実施例1	130	1 1	5	2	-	1.364	0.136
* 2	130	20	4	3	_	1.364	0.136
• 3	160	13	5	2	_	1.364	0.136
. 4	90	8	3	1	-	1.364	0.136

実施例 5 - 1

実施例 1 におけるのと同様な手法で硝酸ネオジム $\{Nd(NO_S)_S \cdot 6H_2O\}$ を水溶液に加え、完成触媒を調製した。即ち硝酸第 1 セリウム 1 5 7 . 6 g、硝酸ジルコニル 1 8 . 1 g、硝酸第二鉄 8 4 . 3 g、硝酸ネオジム 5 4 . 3 g、塩化パラジウム 1 1 . 4 0 g、塩化ロジウム 1 . 4 5 g を純水 4 5 0 g に加えて調

級した水溶液と活性アルミナ5009を混合し 130℃で3時間乾燥後、600℃で2時間焼成 して得られた触媒成分含有アルミナを使用して、 実施例1におけるのと同様な手法で完成触媒を得 た。

この触媒 1 リットルあたり、Al 2 O g 1 2 O g 、CeO 2 1 5 g、ZrO 2 2 g、Fe 2 O g 4 g、Nd 2 O s 5 g、Pd 1.3 6 4 g、Rh 0.1 3 6 gが担持されていた。

與施例 5-2

د . . . ک

実施例 5 - 1 におけるのと同様を手法で完成触 雄を調製した。但し、硝酸ネオジムの代わりに硝 酸ランタン (La (NO₅)₃・6 H₂O)を使用した。

触媒1リットルあたり Al₂O₃ 1209、CeO₂ 159、ZrO₂ 29、Fe₂O₃ 49、La₂O₃ 59、 Pd 1.3649、Rh 0.1369が担持されていた。 実施例 5-3

実施例 5 − 1 にかけるのと同様な手法で完成触媒を調製した。但し、硝酸オオジ ● ムの代わりに 硝酸プラセオジ ● ム (Pr (NO s) s • 6 H 2 O) を使 用した。

触媒 1 リットルあたり、Al₂O₃ i 2 0 g、CeO₂
1 5 g、ZrO₂ 2 g、Fe₂O₃ 4 g、Pr₆O₁₁ 5 g、
Pd 1.3 6 4 g、Rh 0.1 3 6 g が担持されていた。
実施例 6

この触媒 1 リントルあたり、A1 20s 1309、CeO2 119、ZrO2 59、Fe2O3 29、NiO29、Pd 1.3649、Rh 0.1369が担持されていた。

奥施例 7

ジルコニルの原料として酢酸ジルコニル水溶液(ルr 2008/L)、鉄の原料として酢酸第二鉄 (Fe(CH₃COO)₃・4H₂O)を使用した以外は 実施例1におけるのと同様の方法で完成媒触を調製した。

実施例 8

セリウムの原料として酢酸セリウム [Ce(CH3COO)sを使用した以外は実施例 1 におけるのと同様の方法で完成触媒を調製した。

実施例 9

実施例1 におけるのと同様な手法で完成触媒を 調製した。但し鉄源として、硝褒第二鉄の代わり に酸化第二鉄 (Fe 2 O s)を用いた。

即ち、硝酸第1 セリウム1 0 6.7 9、硝酸ジルコニル4 1.7 9、塩化パラジウム 8.9 0 9、塩化ロジウム 3.4 1 9を純水4 5 0 9に加えて調製した水溶液と酸化銀二鉄 7.7 9 および活性アルミナ5 0 0 9 を十分に混合し、1 3 0 ℃で 3 時間乾燥後、6 0 0 ℃で 2 時間焼成して触媒成分含有アル

ミナを得た。とのアルミナを用い実施例1 におけるのと同様な手法で完成触棋を得た。

との触媒 1 リットルあたり、Al₂O₃ 1 3 0 9、CeO₂ 1 1 9、ZrO₂ 5 9、Fe₂O₃ 2 9、Pd 1.3 6 4 9、Rb 0.1 3 6 9 が担待されていた。

英施例 1 0

パラジウムの原料として硝酸パラジウム硝酸水 溶液 (濃度 Pd1008/L)、ロジウムの原料とし て硝酸ロジウム $(Rh(NO_8)_8 \cdot 2H_2O)$ を使用し た以外は実施例 1 におけるのと同様の方法で完成 触媒を調製した。

突施例 11

硝酸第1セリウム106.7 9、 硝酸ジルコニル4 1.7 9、 硝酸第2鉄3 8.9 9、 塩化白金酸 [H2PtCl6・6H2O]13.939、塩化ロジウム1.3 4 9を納水 4 5 0 9 化溶解した水溶液と活性アルミナ 5 0 0 9 を十分に混合し、130 ℃で3 時間乾燥した後で600 ℃で2時間焼成して得られた触媒成分含有アルミナを使用して、実施例1におけるのと同様な手法で完成触媒を得た。

特開昭59-230639(6)

この触媒 1 リントルあたり Al₂O₃ 1 3 0 g、CeO₂ 1 1 g、ZrO₂ 5 g、Fe₂O₃ 2 g、Pt 1.3 6 4 g、Rh 0.1 3 6 g が担持されていた。 実施例 1 2 かよび 1 3

実施例11 におけるのと同様な手法で触媒を調製した。但し、触媒組成第2 表に示すように変化させた。

実施例 14

実施例1におけるのと同様な手法で完成触媒を 調製した。但し、触媒成分含有アルミナ調製方法 を以下のように行つた。

硝酸第一セリウム 1 0 6.7 g、硝酸ジルコニル 4 1.7 g、硝酸第二鉄 3 8.9 gを納水 4 5 0 gに 加えて調製した水溶液と活性アルミナ 5 0 0 gと十分に混合し、1 3 0 ℃で 3 時間乾燥した後、

7 0 0 でで 2 時間焼成して得られた Ce、 Zr、 Fe を含むアルミナに塩化パラジウム 1 0.5 2 g、 塩化ロジウム 1.3 4 g を納水 4 5 0 g に加えて調製した水溶液とを十分に混合し、 1 3 0 でで 3 時間乾燥した後、 6 0 0 でで 2 時間焼成した。

Rh Pt Б 氧化 角媒1リントルもたり袖 S 趐 1 Pr 6011 Fe 203 Zr02 CeO3 联 A1203 ~ 5-1 鮲 夹施例

上記のようにして得られた触媒成分含有アルミナを使用し、実施例1におけるのと同様な手法で完成触媒を得た。

この触媒 1 リットルおたり、Al₂O₃ 1 3 0 9、C₆O₂ 1 1 9、 ZrO₂ 5 9、 F₆2O₅ 2 9、 P_d
1.3 6 4 9、 Rh 0.1 3 6 9 が担持されていた。

比較例 1

実施例 1 におけるのと同様の市販コージェライト担体を用いて触媒を調製した。

活性アルミナを水性媒体に分散させスラリーを 調製し、ハニカム担体をとのスラリーに 1 分間浸 彼し、その後スラリーより引き上げ、セル内の過 網スラリーを圧縮空気でブローしてつまりをなく し、次いで130 でで3時間乾燥後、700 で 2時間焼成した。担持アルミナ盤は触媒1リット ルあたり1309であつた。

上記のようにして得られたアルミナ被膜の形成された担体を硝酸第一セリウム、硝酸ジルコニル、硝酸第二鉄の混合水溶液に浸漬して、130℃で3時間乾燥後、600℃で2時間鏡成した。

その後、上記処理した担体を塩化白金酸水溶液に浸渍し、130℃で3時間乾燥後500℃で2時間焼成した。次いで塩化ロジウム水溶液に浸渍し、130℃で3時間乾燥後500℃で2時間焼成して完成触媒を得た。

この触棋1リットルあたり、AlaOs130g、

CeO₂ 1 1 g、 ZrO₂ 5 g、 Fe₂O₅ 2 g、 P d 1.3 6 4 g、 Rh 0.1 3 6 gが担持されていた。 比較例 2

実施例I におけるのと同様の市販コージェライ ド担体を用いて触媒を調製した。

硝酸第一セリウム194.09、硝酸ジルコニル33.49、硝酸第二鉄58.49を純水4509に加えて調製した水溶液と活性アルミナ5009を十分に混合し、130℃で3時間乾燥後6000で2時間焼成して得られた、Ce、Zr、Feを含するアルミナと水性媒体でスラリーを調製し、そのするアルミナと水性媒体でスラリーを調製し、そのようリーより引き上げセル内の過剰のスラリーを圧縮空気でブローしてつまりをなくし、次ので130℃で3時間乾燥後700℃で1時間焼成した。

上記のようにして得られた Ce、Zr、Fe を含有するアルミナ被膜の形成された担体を塩化白金酸水溶液に浸漬し、 1 3 0 ℃で 3 時間乾燥後 5 0 0 ℃で 2 時間焼成した。次いで塩化ロジウム溶液に

浸漬し、130℃で3時間乾燥後500℃で2時間焼成心で完成放媒を得た。

この触媒 1 リットルあたり Al₂O₅ I 3 0 %、CeO₂ 2 0 %、ZrO₂ 4 %、Fe₂O₅ 3 %、P d 1.364 %、Rh 0.136 %が担持されていた。 比較例 3~5

比較例2 にかけるのと同様な手法で完成触媒を得た。但し、触媒組成を第3 表に示すように変化させた。

第 3 表 触媒1リットルあたり担持量 (9/4)

	A1203	CeOg	ZrOz	Fe 205	fab.	Pd	Rh
比較例1	130	1 1	5	2	_	1.364	0.136
, 2	130	20	4	3	_	1.364	0.136
• 3	130	11	_	2	_	1.364	0.136
• 4	130	1 1	6	-	_	1.364	0.136
, 5	120	۵ د	_	_	Nd2O3	1.364	0.136

比較例 6

....

比較例1におけるのと何様な手法で完成触媒を 得た。但し触媒組成を第4表に示すように変化させた。

第 4 表 触媒1リットルあたり担持量 (8/4)

	A1203	CeO2	ZrO2	Fe 2 O 3	他	Pt	Rь
比较例 6	100	4	5	4	-	1.364	0.136

契施例 15

契施例1から14までの触媒と比較例1から6までの各触媒の高温耐久性を評価するために、以下に示す耐久走行を行つたあと、三元反応活性を調べた。

市販の電子制御方式のエンジン(8 気筒 4 4 0 0 cm)を使用し、定常運転(回転数 3 0 0 0 rpm) 6 0 秒間、減速(換低回転数 1 8 0 0 rpm、 減速時には燃料がカントされ、大過剰の酸素雰囲気に 以される。)7 秒間という周期のモード運転を行い、入口温度 8 1 0 C、SV 35 0.0 0 0 hr - 1 と

いう条件で、マルチコンパーターにつめられた触 媒を 5 0 時間エージングした。

三元反応活性の評価は、エンジン排ガスを用いてA/F振動法によつて行つた。使用したエンジンは4気筒1800℃で、A/Fを14.1から15.1の間を0.1間隔で、CO、HC、NOの浄化率を測定した。各測定A/F値においては、1秒周期でA/Fを±0.5振動させた。また測定温度は入口400℃、SVは90.000kr-1であつた。

上記のようにして測定した値を機軸にA/F、緩軸に浄化率をとつてブロットして三元特性曲線を作成し、CO、NO 浄化率曲線の交点(クロス・オーバー・ポイントと呼ぶ)の浄化率と、 CO、NO 両方とも浄化率 8 0 を以上を示す A/F の範囲(80 をウインドウと呼ぶ)とを求めて、触媒の高温耐久性を評価した。

評価結果を第5要に示したが、本発明触媒は比較例に比べCOとNO浄化率曲線の交点(クロス・オーバー・ポイントと呼ぶ)が高く、80%ウ

インドウも広く高温耐久性にすぐれていた。

第 5 表 エンジン評価結果

No.	クロス	80%		
NO.	A/F	净化率(6)	HC净化率	ウインドウ巾
契施 例 I	1 4.5 6	8 9	9 6	0.19
* 2	14.55	8 8	96	0.17
• 3	I 4.55	9 1	94	0.20
. 4	1 4.5 4	8 5	91	0.14
• 5−1	14.53	8 9	9 4	9.18
• 5 − 2	14.54	8 8	93	0.17
5-3	14.54	87	9 3	0.15
, 6	1 4.5 5	8 6	90	0.14
. 7	1 4.5 4	8.8	9 5	0.19
- 8	1 4.5 6	90	96	0.20
* 9	1 4.5 5	8 7	9.5	0.18
4 10	1 4.5 5	8.8	96	0.19
# 11	1 4.5 5	87	9'3	0.17
1 12	1 4.5 4	8.8	94	0.18
• 13	3 4.5 5	90	94	0.20
* 1.4	1 4.5 \$	8 7	9.5	0,17
比較例1	1 4.5 5	70	93	存在せず
7 2	1 4.5 4	7 5	9 4	
, 3	1 4.5 6	7 1	90	•
. 4	1 4.5 0	6 6	8 9	•
7 5	1 4.5 4	7.6	9 2	•
• 6	14.56	7 1	91	

特許法第17条の2の規定による補正の掲載

昭和 58 年特許願第 105738 号 (特開 昭 59-130639 号, 昭和 59年 12月 25日発行 公開特許公報 59-2307 号掲載) については特許法第17条の2の規定による補正があったので下記のとおり掲載する。 2(1)

Int.Cl.	識別記号	庁内整理番号
B 0 1 J 2 3 / 8 9 B 0 1 D 5 3 / 3 6 B 0 1 J 3 5 / 0 4	104	6 6 7 4 - 4 G A - 8 5 1 6 - 4 D 7 0 5 9 - 4 G
·		

5. 補正の対象

明相書の特許請求の範囲および発明の詳細な説明の題

6. 補正の内容

- (1) 特許請求の範囲の記載を別紙のとおり訂正する。
- (2) 朝棚書を下記の通り訂正する。

打正齒所	5 k	Œ	
第6頁下から第1行	LaO	Lag Os	
第22頁下から第6行	塩化白金酸	塩化パラジウム	
第23頁下から第3行	塩化白金酸	塩化パラジウム	

7. 抵射無期の目録

(1) 訂正後の特許請求の範囲記載別紙 1通

手 鉄 補 正 む (特許法第17条の二の) 規定による手続補正)

昭和60年 夕月 4/日

特許庁長官 宇賀遺郎 臘

- 1. 事件の表示 昭和58年特許編第105738号
- 2. 発明の名称 排気ガス浄化用ハニカム触媒の製法
- 3. 補正をする者 事件との関係 本人 大阪府大阪市東区高麗線5丁目1番地 (462) 日本肢媒化学工業株式会社 代表取締役 石 川 三 郎
- 4.代 壁 人 〒 100

東京都千代田区内幸町 1 丁目 2 番 2 号 日本触媒化学工業株式会社 東京支社内 TEL 03 - 502 - 1651 / 持許庁

山 口 剛 男(2

O'

60. 7. 4

訂正後の特許請求の範囲

1

- (2) 触媒 1 リットル当り、セリウム酸化物が C e O 2 として 5 ~ 3 O g 、 ジルコニウム酸 化物が Z r O 2 として 1 ~ 8 g 、鉄酸化物が

ド B 2 O 3 として O ~ 1 O g 、ニッケル酸化物が N i O として O ~ 1 O g (ただし F B 2 O 3 + N i O として O ~ 1 5 g)、ネ オ ジ ム酸化物が N d 2 O 3 として O ~ 1 O g 、ラ ンタン酸化物が L a 2 O 3 として O ~ 1 O g 、プラセオジム酸化物が P F 6 O 111 として O ~ 1 O g 、プラセオジム酸化物が P F 6 O 111 として O ~ 1 O g 、 で 5 O ~ 2 O O g 、 さらに白金、パラジウムがらなる白金、パラジウムがらなる白金、パラジウムがらなる白金、パラジウムがらなる白金、パラジウムがらなる白金、パラジウムがらなる白金、パラジウムがらなる白金、パラジウムがも1 種が金属として O. O 1 ~ 1 O g の 範囲それぞれ 担持せしめられて なる方法・

(3) セリウム酸化物含量がジルコニウムと鉄とニッケルの各酸化物の含計量より多いことを特徴とする特許請求の範囲(1) または(2) 記載の方法。